# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-193165

(43)Date of publication of application: 30.07.1996

(51)Int.Cl.

CO8L 67/04 B29C 43/02 B29C 49/00 C08K 3/36 CO8K 5/103 // B29C 45/00 (CO8L 67/04 C08L 9:06 )

B29K 67:00

(21)Application number: 06-313009

(71)Applicant: MITSUI TOATSU CHEM INC

(22)Date of filing:

16.12.1994

(72)Inventor: SUZUKI KAZUHIKO

NAKADA TOMOYUKI WATANABE TAKAYUKI

KITAHARA YASUHIRO AJIOKA MASANOBU

(30)Priority

Priority number: 05327858

Priority date: 24.12.1993

Priority country: JP

06280810

15.11.1994

JP

## (54) HEAT-RESISTANT LACTIC ACID POLYMER MOLDING

# (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a lactic acid polymer molding which decomposes in the natural environment and has improved heat resistance and impact strength by mixing a lactic acid polymer, poly-ε-caprolactone, and a specific inorg. crystalline powder, melting the mixture, charging the melt into a metal mold. and molding it while simultaneously crystallizing it.

CONSTITUTION: 75-95wt.% lactic acid polymer and 5-25wt.% poly-ε-caprolactone having a wt. average mol.wt. of 50,000-250,000 are mixed in such a manner that the resulting compsn. has an L-lactic acid ratio of 75wt.% or higher. 100 pts.wt. compsn. thus obtd., 0.1-15 pts.wt. inorg. crystalline powder having an SiO2 content of 50wt.% or higher and a pH of 8.5 or lower, and, if necessary, 1-20 pts.wt. polyester formed from an aliph. polyhydric alcohol and an aliph. polybasic acid or from an aliph. polyhydric alcohol, an aliph. polybasic acid, and a hydroxycarboxylic acid are mixed, melted, charged into a metal mold kept at 85-125° C of a molding machine, and molded and simultaneously crystallized, giving a heat-resistant lactic acid polymer molding resistant to a temp. of 100-160° C.

## (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

# 特開平8-193165

(43)公開日 平成8年(1996)7月30日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>		識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
C08L	67/04	LPD			
B 2 9 C	43/02		7365-4F		
	49/00		9268-4F		
C08K	3/36	КЈЅ			
	5/103	КJV			
			審査請求	未請求 請求項	百の数10 OL (全 13 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	<del>}</del>	特願平6-313009		(71)出願人	000003126
					三井東圧化学株式会社
(22)出願日		平成6年(1994)12	月16日		東京都千代田区霞が関三丁目2番5号
				(72)発明者	鈴木 和彦
(31)優先権主	三張番号	特願平5-327858			神奈川県横浜市榮区笠間町1190番地 三井
(32)優先日		平5 (1993)12月24	Ħ		東圧化学株式会社内
(33)優先権主	E張国	日本(JP)		(72)発明者	中田「智之
(31)優先權主	三張番号	特願平6-280810			神奈川県横浜市榮区笠間町1190番地 三井
(32)優先日		平6 (1994)11月15	<b>3</b>		東圧化学株式会社内
(33)優先権主	E張国	日本(JP)		(72)発明者	渡辺 孝行
					神奈川県横浜市榮区笠間町1190番地 三井
					東圧化学株式会社内
				(74)代理人	弁理士 最上 正太郎
					最終頁に続く

## (54) 【発明の名称】 耐熱性乳酸系ポリマー成形物

## (57)【要約】

【構成】 乳酸系ポリマー、ポリー ε ーカプロラクトン をL-乳酸比率が75重量%以上となるように混合し、 その組成物にSiO250%以上を含有する結晶性無機 粉末を混合、溶融し、85~125℃に設定された成形 機の金型に充填し、結晶化させながら成形することを特 徴とする耐熱性乳酸系ポリマー成形物の製造方法。

【効果】成形物は耐熱性と耐衝撃性が優れており、食品 トレー、飲料カップ等に好適であり、廃棄された場合、 天然物と同じように自然環境下で比較的短い期間の内に 無害な水と炭酸ガスに分解する。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 乳酸系ポリマー $75\sim95$ 重量%、ポリー $\epsilon$ -カプロラクトン $5\sim25$ 重量%をL-乳酸比率が75重量%以上となるように混合し、その組成物 100重量部に、 $SiO_250$ %以上を含有する結晶性無機粉末 $0.1\sim15$ 重量部を混合、溶融し、 $85\sim125$ ℃に設定された成形機の金型に充填し、結晶化させながら成形することを特徴とする耐熱性乳酸系ポリマー成形物の製造方法。

【請求項2】 L-乳酸比率が75重量%以上の乳酸系 10ポリマー100重量部、SiO250%以上を含有する結晶性無機粉末0.1~15重量部、及び脂肪族多価アルコール類と脂肪族多塩基酸類のポリエステル又は脂肪族多価アルコール類と脂肪族多塩基酸類とヒドロキシカルボン酸類のポリエステルを1~20重量部を混合、溶融し、85~125℃に設定された成形機の金型に充填し、結晶化させながら成形することを特徴とする耐熱性乳酸系ポリマー成形物の製造方法。

【請求項3】 脂肪族多価アルコール類と脂肪族多塩基酸類のポリエステル又は脂肪族多価アルコール類と脂肪 20 族多塩基酸類とヒドロキシカルボン酸類のポリエステルを1~20重量部を混合する請求項1記載の耐熱性乳酸系ポリマー成形物の製造方法。

【請求項4】 成形機が射出成形機、ブロー成形機、または圧縮成形機のいずれかである請求項1~3記載の耐熱性乳酸系ポリマー成形物の製造方法。

【請求項5】 脂肪族二塩基酸エステル、多価アルコールエステル、またはヒドロキシ多価カルボン酸トリブチルを0.1~8重量部を混合する請求項1~3記載の耐熱性乳酸系ポリマー成形物の製造方法。

【請求項6】 乳酸系ポリマー75~95重量%、ポリーεーカプロラクトン5~25重量%からなりL一乳酸比率が75重量%以上である組成物100重量部及びSiO250%以上を含有する結晶性無機粉末0.1~15重量部からなる耐熱温度が100~160℃である耐熱性乳酸系ポリマー成形物。

【請求項7】 L-乳酸比率が75重量%以上の乳酸系ポリマー100重量部、SiO250%以上を含有する結晶性無機粉末0.1~15重量部、及び脂肪族多価アルコール類と脂肪族多塩基酸類のポリエステル又は脂肪 40族多価アルコール類と脂肪族多塩基酸類とヒドロキシカルボン酸類のポリエステル1~20重量部からなる乳酸系ポリマー組成物。

【請求項8】 請求項7記載の乳酸系ポリマー組成物を成形することにより得られる耐熱温度が100~160 ℃である耐熱性乳酸系ポリマー成形物。

【請求項9】 乳酸系ポリマー75~95重量%、ポリーεーカプロラクトン5~25重量%からなりL-乳酸比率が75重量%以上である組成物100重量部、SiO<sub>2</sub>50%以上を含有する結晶性無機粉末0.1~15

2 vコール類と脂肪族

重量部、及び脂肪族多価アルコール類と脂肪族多塩基酸類のポリエステル又は脂肪族多価アルコール類と脂肪族多塩基酸類とヒドロキシカルボン酸類のポリエステル1~20重量部からなる乳酸系ポリマー組成物。

【請求項10】 請求項9記載の乳酸系ポリマー組成物を成形することにより得られる耐熱温度が100~16 0℃である耐熱性乳酸系ポリマー成形物。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、耐熱性乳酸系ポリマー成形物に関する。さらに詳しくは耐熱性及び耐衝撃強度に優れ、使用後、自然環境下で分解する耐熱性乳酸系ポリマー成形物に関する。

#### [0002]

【従来の技術】一般的に、耐熱性と耐衝撃性が優れている容器の原料としてポリプロピレン、結晶性ポリエチレンテレフタレート(以下、PETと略称する。)等の樹脂が使用されている。また、PETは結晶化が遅く、成形サイクルに長時間を要する欠点を有しているので、金型温度を高くしたり結晶化核剤を使用したりして、この欠点を克服している。

【0003】しかしながら、このような樹脂から製造された成形物は耐熱性に優れているが、廃棄する際、ゴミの量を増すうえに、自然環境下で殆ど分解されないために、埋設処理しても、半永久的に地中に残留する。また投棄されたプラスチック類により、景観が損なわれ海洋生物の生活環境が破壊されるなどの問題が起こってい

【0004】これに対し、熱可塑性樹脂で生分解性を有するポリマーとして、ポリ乳酸または乳酸とその他のヒドロキシカルボン酸のコポリマー(以下、乳酸系ポリマーと略称する。)が開発されている。これらのポリマーは、動物の体内で数カ月から1年以内に100%生分解し、また、土壌や海水中に置かれた場合、湿った環境下では数週間で分解を始め、約1年から数年で消滅し、さらに分解生成物は、人体に無害な乳酸と二酸化炭素と水になるという特性を有している。又、乳酸系ポリマーの原料である乳酸は発酵法や化学合成で製造されているが、特に発酵法によるLー乳酸が大量に作られ安価になってきたこと、また、得られたポリマーの性能として剛性が強い特徴があるので、現在、各種のLー乳酸含有量が多いポリマーの利用が期待されている。

【0005】乳酸系ポリマーの射出成形等による容器は 剛性に優れているが、耐熱性が低く、あるいは耐熱性と 耐衝撃性が共に低く、例えば包装容器で熱湯又は電子レンジを使用することができず、用途が限定されている。 耐熱性を有するには成形加工時に金型冷却を長時間にす るか、又、成形後に成形品をアニール処理して高度に結 晶化する必要があった。しかし成形時に長時間の冷却工 50 程は実用的でなく、かつ、結晶化が不十分となり易く、 又、アニールによる後結晶化は成形品が結晶化する過程 で変形し易い欠点がある。

【0006】結晶化速度をあげる方法として、PETの結晶化を促進するため特開昭60-86156号公報には、結晶化核剤としてテレフタル酸とレゾルシンを主な構成単位とする全芳香族ポリエステル微粉末を添加することが記載されているように、結晶化を促進させるための核剤を添加する方法が知られている。

【0007】それに対し、生分解性を有するポリマーに このような添加剤を加える例として、特開平5-706 10 96号公報、特表平4-504731号公報、USP 5, 180, 765号公報、特表平6-504799号 公報、特開平4-220456号があげられる。特開平 5-70696号公報には、プラスチック製容器の材料 としてポリー3ーヒドロキシブチレート/ポリー3ーヒ ドロキシバリレート共重合体、ポリカプロラクトンある いはポリ乳酸のような生分解性プラスチックに平均粒径 20 μ以下の炭酸カルシウム、含水珪酸マグネシウム (タルク)を重量比で10~40%混合することが開示 されている。しかし、この技術は多量の無機充填剤の添 20 加により廃棄後の生分解性プラスチックの分解を促進し するためのものであり、ポリマーを結晶化させて耐熱性 を向上させるものではない。また、特表平4-5047 31号公報 (WO 90/01521号公報) にはラク チド熱可塑性プラスチックにシリカ、カオリナイトのよ うな無機化合物の充填剤の添加により硬度、強度、温度 抵抗性の性質を変えることが記載されており、その実施 例には、L, DL-ラクチド共重合体に核剤として乳酸 カルシウム5重量%を温度170℃の加熱ロールで5分 間ブレンドしたところ、そのシートは剛性、強度があり かつ曇っていて、結晶化度が増加したことが記載されて いる。

【0008】また、特表平6-504799号公報 (W O 92/04413号公報)には、核材として乳酸 塩、安息香酸塩が記載されており、その実施例には、ポ リラクチドコポリマーに1%の乳酸カルシウムを配合 し、2分間の滞留時間で約85℃に保持した型で射出成 形したが、結晶化が不十分のため、更に型中で約110 ~135℃でアニーリングをした例が記載されている。 【0009】実際に、乳酸系ポリマーに核剤として通常 のタルク、シリカ、乳酸カルシウム又は安息香酸ナトリ ウム等を使用して射出成形を試みたが、結晶化速度が遅 く、また成形物が脆いため、実用に耐え得る成形物を得 ることができなかった。従って、このような乳酸系ポリ マーは、通常のタルク、シリカ等を用いて一般の射出成 形、ブロー成形、圧縮成形に使用としても、結晶化速度 が遅く、得られる成形物の実用耐熱性が100℃以下と 低く耐衝撃性も強くないために用途面に制約をうけてい た。

【0010】また、特開平4-220456号公報に

は、核剤としてポリグリコール酸及びその誘導体をポリ Lーラクチド等に加え、結晶化温度を上昇させることに より、射出成形サイクル時間を短縮させ、且つ、優れた 力学的性質を有することが記載されている。射出成形の 例として、核剤なしの場合の結晶化温度は冷却時間60 秒で22.6%、核剤添加で45.5%が例示されてい る。しかし、実際に乳酸系ポリマーに核剤を入れないで 射出成形を試みたところ、特開平4-220456号公 報に記載されているような、金型温度がTg点以上の条 件では、成形をすることができなかった。

#### [0011]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記の問題 に対し、乳酸系ポリマーよりなる耐熱性や耐衝撃性に優 れた成形物を得ることを目的とする。

### [0012]

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記目的を 達成するため、鋭意検討した結果、本発明に到ったもの である。すなわち、本発明は、乳酸系ポリマー75~9 5重量%、ポリーεーカプロラクトン5~25重量%を L-乳酸比率が75重量%以上となるように混合し、そ の組成物100重量部に、SiO250%以上を含有す る結晶性無機粉末0.1~15重量部を混合、溶融し、 85~125℃に設定された成形機の金型に充填し、結 晶化させながら成形することを特徴とする耐熱性乳酸系 ポリマー成形物に関し、また、Lー乳酸比率が75重量 %以上の乳酸系ポリマー100重量部、SiO250% 以上を含有する結晶性無機粉末0.1~15重量部、及 び脂肪族多価アルコール類と脂肪族多塩基酸類のポリエ ステル又は脂肪族多価アルコール類と脂肪族多塩基酸類 とヒドロキシカルボン酸類のポリエステルを1~20重 量部を混合、溶融し、85~125℃に設定された成形 機の金型に充填し、結晶化させながら成形することを特 徴とする耐熱性乳酸系ポリマー成形物に関し、また、乳 酸系ポリマー75~95重量%、ポリーェーカプロラク トン5~25重量%をL-乳酸比率が75重量%以上と なるように混合し、その組成物100重量部に、SiO 250%以上を含有する結晶性無機粉末0.1~15重 量部、及び脂肪族多価アルコール類と脂肪族多塩基酸類 のポリエステル又は脂肪族多価アルコール類と脂肪族多 塩基酸類とヒドロキシカルボン酸類のポリエステルを1 ~20重量部を混合、溶融し、85~125℃に設定さ れた成形機の金型に充填し、結晶化させながら成形する ことを特徴とする耐熱性乳酸系ポリマー成形物に関する ものである。

【0013】本発明において乳酸系ポリマーとは、ポリ乳酸、乳酸ーヒドロキシカルボン酸コポリマー、並びにポリ乳酸及び乳酸ーヒドロキシカルボン酸コポリマーの混合物で、ポリマー中のL-乳酸比率が75重量%以上のものである。ポリマーの原料としては乳酸およびヒド50 ロキシカルボン酸が用いられる。乳酸としては、L-乳

酸、D-乳酸、DL-乳酸またはそれらの混合物または乳酸の環状2量体であるラクタイドのいずれも使用できる。これらの乳酸は、得られるL-乳酸系ポリマー中のL-乳酸含有比率が75重量%以上になるように種々の組み合わせで使用することができる。また乳酸類と併用できるヒドロキシカルボン酸としては、グリコール酸、3-ヒドロキシ酪酸、4-ヒドロキシ酪酸、4-ヒドロキシ市草酸、6-ヒドロキシカプロン酸があり、さらにヒドロキシカルボン酸の環状2量体、例えば、グリコール酸の2量体であるグリコライド、あるいは $\epsilon-$ カプロラクトンのような環状エステル中間体も使用できる。

【0014】本発明に使用される乳酸系ポリマーは、L-乳酸含有率が75重量%以上の乳酸を原料として、または乳酸とヒドロキシカルボン酸の混合物でその混合物中のL-乳酸含有率が75重量%以上になるようにした混合物を原料として、直接脱水重縮合する方法、または、上記乳酸の環状2量体であるラクタイドまたはヒドロキシカルボン酸の環状2量体、例えば、グリコール酸の2量体であるグリコライドあるいは $\epsilon$ -カプロラクトンのような環状エステル中間体を用いて開環重合させる方法により得られる。

【0015】直接脱水重縮合して製造する場合、原料である乳酸または乳酸とヒドロキシカルボン酸を好ましくは有機溶媒、特にフェニルエーテル系溶媒の存在下で共沸脱水縮合し、特に好ましくは共沸により留出した溶媒から水を除き実質的に無水の状態にした溶媒を反応系に戻す方法によって重合することにより、本発明に適した強度を持つ高分子量の乳酸系ポリマーが得られる。乳酸系ポリマーの重量平均分子量は、成形性が可能な範囲で30高分子のものが好ましく、3万以上あればよりよい。重量平均分子量が3万未満のもでは成形品の強度が小さくなり実用に適さない場合がある。また、重量平均分子量は100万以上でも成形性に工夫すれば本発明の成形物の製造に使用出来る。また、重量平均分子量が500万を超えると成形加工性に劣る場合がある。

【0016】本発明において、乳酸系ポリマーを結晶化させるために特定の結晶化核剤(以下、核剤と略称する。)を用いると、当該核剤が不均一核として作用し、核形成に伴う表面自由エネルギーを低下することにより核形成を加速する。その結果、ポリマーは成形加工時においてより速く、一定の結晶化速度に到達して得られた成形物は耐熱性の向上が期待される。

【0017】核剤としては、一般に用いられているものなら何でも良いと言うわけではない。一般に用いられている核剤では乳酸系ポリマーの結晶化速度をあまりあげることができず目的を達成し得ないのである。乳酸系ポリマーを結晶化させるのに適した核剤としては、結晶性無機粉末がよく、中でもSiO2分を50重量%以上含有し、ヒドロキシル基を持ち且つ結晶性であるものがよ

い。上記核剤はSiOz分が50重量%未満の時、または SiO<sub>2</sub>分が50重量%以上の時でも非晶質の場合には、 結晶化速度が遅く実用に適さない。結晶化速度が遅いこ とは、成形物の示差走査熱量分析(以下、DSCと略称 する。) による降温時結晶化熱がすくないことからも判 る。また、そのpHは特に限定されるものではないが、 乳酸系ポリマーの分子量低下による強度低下を防ぐため に、8. 5以下が好ましく、4~8がより好ましい。具 体的には、結晶性SiO2分が50%以上、pH8.5以 下のタルク、結晶性SiO<sub>2</sub>分が50%以上、pH8.5 以下のカオリン等が特に好ましい。その使用量は、乳酸 系ポリマーおよび分散剤100重量部に対して0.1~ 15重量部、好ましくはO.5~7重量部である。O. 1 重量部未満の場合は、核剤の効果が発現されない場合 があり、また、添加量が15重量部を超えると分子量の 低下が生じ易くなり、その結果、物性面で好ましくない 結果を与える場合がある。

【0018】本発明において、乳酸系ポリマーと核剤の組成物を結晶化させるとき、分散剤を用いると、乳酸系ポリマー中への核剤の分散性が向上し、結晶化速度が速くなり、均一に耐熱性、耐衝撃性の優れた成形体を得ることができる。好ましい分散剤は、ポリー $\epsilon$ ーカプロラクトンまたはスチレン・ブタジエン系熱可塑性エラストマーである。上記ポリー $\epsilon$ ーカプロラクトンは、重量平均分子量5万~25万のものが好ましく、10万~15万のものがより好ましい。乳酸系ポリマーに混合した場合に均一に分散が可能な範囲で高分子量のものが使用出来る。また、ポリー $\epsilon$ ーカプロラクトンを使用すると、分散効果の他に耐衝撃性も向上する。

【0019】スチレン・ブタジエン系熱可塑性エラストマーはハードセグメントとしてポリスチレンを用い、ソフトセグメントとしてポリブタジエンを用いたブロック共重合体であり、その組成は、スチレン/ブタジエン重量比が20/80~45/55の範囲、好ましくは30/70~40/60の範囲のものが好ましい。

【0020】分散剤を乳酸系ポリマーに混合するとき、乳酸系ポリマーと分散剤の混合物全体に対してLー乳酸比率が75重量%以上のものが結晶性が好ましい。Lー乳酸比率が75重量%以上未満の場合は、結晶性が劣る場合があり、目的の耐熱性を有する成形品が得られない場合がでてくる。分散剤の添加量は、これを用いるときは、乳酸系ポリマーに対して5~25重量%が好ましく、10~20重量%がより好ましい。25重量%を超えると成形物の強度が弱くなる場合があり、又成形加工性が劣って実用に適さない場合がでてくる。5重量%未満だと、添加の効果が不十分となる場合がでてくる。

【0021】本発明において結晶化を促進するために、 加工性改良剤を用いることができる。これにより、乳酸 系ポリマーの結晶化速度が非常に促進され、これによっ て成形サイクルが汎用樹脂、例えばポリプロピレン樹脂 と同等に、成形物を得ることができるようになる。本発明の加工性改良剤は、特に限定されないが、重量平均分子量が1万~100万、好ましくは5万~50万、更に好ましくは8万~30万の脂肪族多価アルコール類と脂肪族多塩基酸類のポリエステル、または脂肪族多価アルコール類と脂肪族多塩基酸類とヒドロキシカルボン酸類のポリエステルが好ましい。これらのポリエステルには、ジイソシアネートによってポリマー連鎖が延長されたものも含まれる。

【0022】加工性改良剤の使用量は、これを用いると きは、乳酸系ポリマー100重量部に対して、分散剤を 用いるときは乳酸系ポリマー及び分散剤の合計100重 量部に対して、1~20重量部添加することが好まし く、5~15重量部添加することがより好ましい。添加 量が20重量部を超えると成形物の剛性が劣る場合があ り、実用に適さない成形物ができる場合があり、5重量 部未満だと、添加の効果が不十分となる場合がでてく る。脂肪族多価アルコール類は特に限定されないが、例 えば、1,4-ブタンジオールやエチレングリコール等 を用いることができる。脂肪族多塩基酸類は特に限定さ 20 れないが、例えば、コハク酸やアジピン酸等を用いるこ とができる。また、ヒドロキシカルボン酸類は特に限定 されないが、例えば、乳酸等をあげることができる。ジ イソシアネートは特に限定されないが、ヘキサメチレン ジイソシアネート等を用いることができる。

【0023】本発明において、必要に応じて、結晶化の促進のために結晶化促進剤を用いることができる。結晶化促進剤を核剤と併用することにより乳酸系ポリマーの結晶化速度が促進され、その結果、成形サイクルを短縮して、耐熱性や耐衝撃性の優れた耐熱性乳酸系ポリマー 30成形体を得ることができる。

【0024】本発明の結晶化促進剤は、アジピン酸ジイソデシル(以下、DIDAと略称する。)、アジピン酸 nーオクチルーnーデシル等の脂肪族二塩基酸エステル、グセリントリアセテート等の多価アルコールエステル、アセチルクエン酸トリブチル等のヒドロキシ多価カルボン酸トリブチルが好ましい。また、結晶化促進剤使用量は、これを用いる場合は、乳酸系ポリマー20重量部、分散剤を用いるときは乳酸系ポリマー及び分散剤の合計100重量部に対して0.1~8重量部が好ましな、1~5重量部がより好ましい。0.1重量部未満の場合は、添加の効果が不十分となる場合があり、また、8重量部を超えると物性面で好ましくない結果を与える場合がでてくる。

【0025】本発明の乳酸系ポリマー及び核剤と、必要に応じて、分散剤、加工性改良剤、結晶化促進剤からなる組成物(以下、乳酸系ポリマー組成物と略称する。)には、目的に応じてその他の各種の改質剤を加えても構わない。改質剤としては安定剤、紫外線吸収剤等が挙げられる。また、乳酸系ポリマー組成物の混合は、通常の50

混練方法を用いて混練することができる。乳酸系ポリマー組成物を結晶化するには、成形物を結晶化温度でアニーリングする方法、組成物を成形するときに成形金型を結晶化温度に設定し、一定時間保持する方法がある。

8

【0026】組成物を成形するときに結晶化温度で一定時間保持する方法は、射出成形、ブロー成形及び圧縮成形機の金型温度をDSCの降温時結晶化開始温度から終了温度の範囲に設定して、本発明の組成物を金型内で結晶化をさせる方法である。この方法により、耐熱性、耐衝撃強度に優れた耐熱性乳酸系ポリマー成形物を得ることができる。金型温度は、85~125℃で、90~115℃が好ましく、100~110℃がより好ましい。この温度範囲だと、容易に結晶化し、また成形後、型内から成形物を取出すとき固化して寸法精度の良い成形物を現出すとき固化して寸法精度の良い成形物を現出すとき固化して寸法精度の良い成形物を現出すとき固化して寸法精度の良い成形物を現出すとき固化して寸法精度の良い成形物を現出すとき固化して寸法精度の良い成形物を得ることができる。この温度範囲を外れると、結晶化の速度が遅い場合があり、成形物の固化時間を要するため、実用性に劣る場合がある。

【0027】本発明において、乳酸系ポリマー組成物の製造は、公知の混練技術、例えば、ヘンシェルミキサー、リボンブレンダー等の混合、また、更に押出機等を用いて熱溶融による方法を用いることもできる。成形に供する乳酸系ポリマー組成物の形状はペレット、棒状、粉末等が好ましい。

【0028】次に、本発明における乳酸系ポリマー組成物を用いて成形物を製造する方法を詳細に説明する。乳酸系ポリマー成形物の製造方法は、乳酸系ポリマー組成物を混合機で均一にして、射出成形、ブロー成形、圧縮成形により製造される。

【0029】耐熱性の優れた成形物の製造方法として は、射出成形の金型温度をDSCの降下時結晶化開始温 度から終了温度の温度範囲である85~125℃、好ま しくは95~110℃に設定し、乳酸系ポリマーを成形 機のシリンダー内で180~250℃に溶融して該金型 に充填後、結晶化をさせた成形物を取り出すのが一般的 である。例えば、乳酸系ポリマー100重量部に所定の タルク1重量部の時、降下時結晶化開始温度は120 ℃、終了温度は95℃であり、また、所定のタルク3重 量部とDIDA5重量部の時は降下時結晶化開始温度は 114℃、終了温度は90℃である。金型温度を該結晶 化温度範囲に設定する事により耐熱性の効果が得られ る。また、ブロー成形の場合は押出機の先端に取りつけ たダイから押出したパリソンを、上記の温度に設定した 金型に挿入し空気で吹き込み後結晶化させる。圧縮成形 の場合は180~250℃に設定した成形物の形状を有 する金型に、該組成物を投入後圧縮成形し、引続き該金 型を上記温度に冷却して結晶化を行う。冷却時間は成形 法、また、成形物の形状、厚みにより異なるがおよそ1 0~100秒である。

【0030】本発明において耐熱温度とはビカット軟化点のことをいう。ビカット軟化点(ASTM-D152

5) とは、サンプルの上に直径1mmφの円柱状の針を 荷重1Kg掛けた状態で温度を上げていったときに針が サンプルへ1mm進入したときの温度をいう。本発明の 耐熱性乳酸系ポリマー成形物のビカット軟化点は、核 剤、分散剤、加工性改良剤、結晶化促進剤等の添加量等 によって異なるが、電子レンジ等における耐熱性及び実 用性から100~160℃であり、120℃~160℃ が好ましく、130~150℃がより好ましく、140 ℃~150℃が更に好ましい。乳酸系ポリマー成形物の ビカット軟化点は、成形物の耐熱性を現す電子レンジ用 10 プラスチック製容器試験法(JIS-S 2033)の 耐熱性試験とほぼ対応があり、ビカット軟化点149℃ の乳酸系ポリマー成形物を、空気攪拌装置付恒温槽にお いて150℃で1時間保持したところ、放冷後の容器に 容器の変形等の異常は認められなかった。本発明の成形 物は耐熱性の優れた容器を、汎用樹脂であるポリスチレ ン樹脂等を成形する成形機で効率よく成形が可能であ り、成形物は日用品から雑貨品にいたる各種の用途に、 特に電子レンジ用に使用される。

#### [0031]

【実施例】次に実施例をあげて本発明を具体的に説明する。はじめに、本発明で使用する乳酸系ポリマーの製造を示す。なお、文中、部とあるのはいずれも重量基準である。また、ポリマーの平均分子量(重量平均分子量)はポリスチレンを標準としてゲルパーミエーションクロマトグラフィーにより以下の条件で測定した。

装置 : 島津LC-10AD

検出器: 島津RID-6A

カラム:日立化成GL-S350DT-5、GL-S3

70DT-5

溶媒 : クロロホルム

濃度 : 1%

注入量:20μ1

流速 : 1. 0 m l / m i n

#### 【0032】製造例1

Lーラクタイド100部およびオクタン酸第一スズ0. 01部と、ラウリルアルコール0.03部を、攪拌機を 備えた肉厚の円筒型ステンレス製重合容器へ封入し、真 空で2時間脱気した後窒素ガスで置換した。この混合物 を窒素雰囲気下で攪拌しつつ200℃で3時間加熱し た。温度をそのまま保ちながら、排気管およびガラス製 受器を介して真空ポンプにより徐々に脱気し反応容器内 を3mmHgまで減圧にした。脱気開始から1時間後、モ ノマーや低分子量揮発分の留出がなくなったので、容器 内を窒素置換し、容器下部からモノマーを紐状に抜き出 してペレット化し、Lー乳酸比率100重量%の乳酸系 ポリマーAを得た。このポリマーの重量平均分子量Mw は約10万であった。Tgは59℃であった。

#### 【0033】製造例2

Dien-Starkトラップを設置した1001反応 50 ℃で6時間乾燥し、ポリマーのPSBを得た。このポリ

器に、純度90%L-乳酸(L-乳酸比率100%)1 Okgを150℃/50mmHgで3時間攪拌しながら 水を留出させた後、錫末6.2gを加え、150℃/3 0mmHgでさらに2時間攪拌してオリゴマー化した。 このオリゴマーに錫末28.8gとジフェニルエーテル 21.1kgを加え、150℃/35mmHg共沸脱水 反応を行い留出した水と溶媒を水分離器で分離して溶媒 のみを反応機に戻した。2時間後、反応機に戻す有機溶 媒を4.6kgモレキュラシーブ3Aを充填したカラム に通してから反応機に戻るようにして、150℃/35 mmHgで40時間反応を行い平均分子量11万のポリ 乳酸溶液を得た。この溶液に脱水したジフェニルエーテ ル44kgを加え希釈した後40℃まで冷却して、析出 した結晶を濾過し、10kgのn-ヘキサンで3回洗浄 して60℃/50mmHgで乾燥した。この粉末を0. 5N-HCl12kgとエタノール12kgを加え、3 5℃で1時間攪拌した後濾過し、60℃/50mmHg で乾燥して、ポリ乳酸粉末6.1kg(収率85%)を 得た。この粉末を押出機で溶融しペレット化し、L-乳 酸比率100重量%の乳酸ポリマーBを得た。このポリ マーの重量平均分子量は11万、Tgは59℃であっ た。

10

#### 【0034】製造例3

L-乳酸100部をDL-乳酸100部に変えた他は製造例2と同様にしてペレット化し、L-乳酸比率50重量%のDL-乳酸ポリマーCを得た。このポリマーの重量平均分子量は約11万、Tgは50℃であった。

#### 【0035】製造例4

L-乳酸100部をL-乳酸80部とヒドロキシカルボ30 ン酸成分としてグリコール酸20部に変えた他は製造例2と同様にして、L-乳酸比率80重量%の乳酸とヒドロキシカルボン酸共重合体のペレットDを得た。このポリマーの重量平均分子量は約10万であった。Tgは49℃であった。

#### 【0036】製造例5

次に、本願発明で使用する加工性改良剤の製造を示す。 1、4ーブタンジオール50.5gとコハク酸66.5gにジフェニルエーテル293.0g、金属錫2.02gを加え、130 $^{\circ}$ /140mmHgで7時間、系外に水を留出しながら加熱攪拌しオリゴマー化した。これに、Dean Stark trapを取り付け、140 $^{\circ}$ /30mmHgで8時間共沸脱水を行い、その後、モレキュラーシーブ3Aを40g充填した管を付け、器に戻るようにし、130 $^{\circ}$ /17mmHgで49時間攪拌した。その反応マスを600mlのクロロホルムに溶かし、4リットルのアセトンに加え再沈した後、HC1のIPA溶液(HCl 0.7wt%)で0.5時間スラッジングし(3回)、IPAで洗浄してから減圧下60 $^{\circ}$ /で6時間乾燥1.ポリマーのPSBを得た。のポリ

11

マーの重量平均分子量118,000であった。

#### 【0037】製造例6

エチレングリコール18.9gとコハク酸34.25g に金属錫0. 210gを加え、窒素を0. 5リットル/ min流すことにより系外に水を留出しながら加熱攪拌 し、室温から1時間かけて150℃/1atmにし、そ の後6時間そのまま反応を行った。これにDean S tark tripを取り付け、ジフェニルエーテル1 55gを加え、150℃/38mmHgで8時間共沸脱 水反応を行い水分を除去し、その後、Dean Sta 10 rk tripをはずし、モレキュラーシーブ5A、2 Ogが充填された管を取り付け、留出する溶媒がモレキ ュラーシーブを通って再び系内に戻るようにした。13 0℃で34時間反応を行った。この反応を止める前に、 留出した溶媒がモレキュラーシーブに接触した後反応マ スに戻る手前で少量サンプリングし分析した結果、その 溶媒中の水分量は5 p p m以下で、エチレングリコール の量は検出限界の10ppm以下であった。次に、その 反応マスを500mlのクロロホルムに溶かし、5.8 リットルのアセトンに加え再沈した後、減圧下60℃で 20 6時間乾燥しポリマーPSEを得た。このポリマーの重 量平均分子量は139,000であった。

【0038】以下、製造例 $1\sim4$ で得た乳酸系ポリマーを用いて、本発明に係わるL-乳酸系ポリーマの成形物製造方法の実施例について説明する。なお、主な物性値の測定条件は次のとおりである。

#### 1) DSC降下時結晶化温度

示差走査熱量分析(島津製作所製、DSC-50)に て、ペレットのサンプル量5mgを10℃/分で200 ℃まで昇温後、5分間保持したサンプルを5℃/分の降 30 温速度で測定。

## 2) 結晶化度

X線回折装置 (理学電機(株)製、Rint1500型) にて成形後の試験片を測定。

## 3) 耐熱性

ビカット軟化温度(ASTM-D1525)を荷重1kgfの条件で成形後の試験片を測定。

### 4) 衝擊強度

アイソット衝撃強さ(ASTM-D256)のノッチ付き試験片を用いて測定。

## 5) 分解性試験

2×5 c mの試験片を採取し、該試験片を温度35℃、 水分30%の土壌中に埋設して分解試験を行い、外観変 化と重量の減少率を求めた。

【0039】以下の実施例において、乳酸系ポリマーに分散剤を添加した例を示す。

#### 〔分散剤使用〕

#### 実施例 1~5

製造例 $1 \sim 4$ で得られた乳酸系ポリマーA $\sim$ Dと分散剤 表 3に示す。成形物は分散剤のPCLが含まれていなとしてポリー $\epsilon$ -カプラクトン(商品名;TONE、P 50 ため、核剤の分散が悪く、局部的に凝集していた。ま

-787以下PCLと略記する)又はスチレン・ブタジェン系熱可塑性エラストマー(商品名;旭化成、タフプレンA 以下SBと略記する)、及び核剤としてタルク(富士タルク製SiOz分60%、結晶性)、結晶化促進剤としてアジピン酸ジイソデシル(以下DIDAと略記する)とアセチルクエン酸トリブチル(以下ATBCと略記する)を表1に示す割合でヘンシェルミキサーで混合後、押出機シリンダー設定温度170~210℃の条件にてペレット化した。該ペレットを(株)日本製鋼所製」SW-75射出成形機シリンダー設定温度180~200℃の条件にて溶融し、設定温度100℃の金型に充填、冷却時間を実施例1~3及び5を30秒、実施例4を80秒でASTM物性用試験片の成形物を得た。試験片の評価結果を表1に示す。

12

#### 【0040】[加工性改良剤使用]

実施例 6~7

製造例2で得られた乳酸系ポリマーB、核剤、結晶化促進剤、及び加工性改良剤として製造例5で得られたPSB又は製造例6で得られたPSEを表1及び2に示す割合でヘンシェルミキサーで混合後、実施例1と同様にペレット化して、ASTM物性用試験片の成形物を得た。金型の冷却時間は20秒に短縮することができた。試験片の評価結果を表1及び2に示す。

# 【0041】〔分散剤及び加工性改良剤使用〕

実施例 8

製造例2で得られた乳酸系ポリマーB、分散剤、核剤、結晶化促進剤、及び加工性改良剤を表2に示す割合でヘンシェルミキサーで混合後、実施例2と同様にペレット化して、ASTM物性用試験片の成形物を得た。金型の冷却時間は20秒に短縮することができた。試験片の評価結果を表2に示す。

#### 【0042】〔核剤の種類〕

実施例 9~11

実施例 2 で得られた乳酸系ポリマーB、分散剤、結晶化促進剤及び核剤としてカオリン J P -1 0 0 (S i O 2 分 8 0%、結晶性)、シリカ (S i O 2 分 9 7%、結晶性)、カオリンクレー (S i O 2 分 8 0%、結晶性)をそれぞれ 3 重量%添加して、実施例 1 と同様にペレット化して A S T M 物性用試験片の成形物を得た。試験結果を表 2 に示す。核剤が結晶性でS i O 2 分が 5 0%以上であるので、成形性、成形物の耐熱性と良好であった。

## 【0043】 〔分散剤及び加工性改良剤不使用〕 比較例 1

製造例2で得られた乳酸系ポリマーBを使用して分散剤を混合しないで、核剤と結晶化促進剤を表3に示すヘンシェルミキサーで混合後、実施例1と同様にペレット化してASTM物性用試験片の成形物を得た。試験結果を表3に示す。成形物は分散剤のPCLが含まれていない

た、衝撃強度も低下した。

#### 【0044】 [L-乳酸比率]

#### 比較例 2

製造例1と3で得られた乳酸系ポリマーA、C、及び分 散剤を混合して、L一乳酸比率を60%とし、核剤と結 晶化促進剤を表3に示す割合でヘンシェルミキサーで混 合後、実施例2と同様にペレット化して、ASTM物性 用試験片の成形物を得た。試験片の評価結果を表3に示 す。得られた成形物は核剤を添加しても、該ポリマーの L-乳酸比率が75重量%未満であるため、金型から取 10 り出すときに変形した。

【0045】〔核剤、結晶化促進剤、加工性改良剤不使 用)

#### 比較例 3

製造例2で得られた乳酸系ポリマーBのペレットを使用 して、射出成形機シリンダー設定温度180~200℃ の条件にて溶融し、設定温度100℃の金型に充填、冷 却時間80秒の条件にてASTM物性用試験片の成形物 を得た。試験片の評価結果を表3に示す。得られた成形 物は該ポリマーに核剤が含まれていない為、金型から取 20 り出すとき柔らかすぎて大きく変形した。

#### 【0046】〔核剤の量〕

#### 比較例 4

製造例2で得られた乳酸系ポリマーB、分散剤に核剤 0.1~15重量部を越えた20重量部に変えた他は実 施例2と同様にして成形物を得た。結果を表3に示す。 得られた成形物は、分子量の低下による強度の低下がみ られた。

#### 【0047】〔結晶化促進剤の量〕

製造例2で得られた乳酸系ポリマ-B、分散剤、核剤に 結晶化促進剤0.1~8重量%部越えた11重量部に変 えた他は実施例2と同様にして成形物を得た。結果を表 3に示す。得られた成形物は、分子量の低下による強度 の低下がみられた。

#### 【0048】 [加工性改良剤の量]

#### 比較例 6

製造例2で得られた乳酸系ポリマーB、分散剤及び加工 性改良剤1~20重量部を越えた30重量部に変えた他 す。得られた成形物の寸法精度が悪く、安定した成形物 を得られなかった。

#### 【0049】〔核剤の種類〕

比較例7~11

製造例2で得られた乳酸系ポリマーB、分散剤、結晶化 促進剤及び核剤としてSiO2が50%未満で、結晶性 のカオリンUW (SiO₂分 45%、結晶性)、カオ リンナイト (SiO<sub>2</sub>分 45%、結晶性)、タルクR F (SiO<sub>2</sub>分 40%、結晶性) と、SiO<sub>2</sub>が50% 以上で非晶性の合成シリカ (SiO.分 90%)、シ リカ (SiO2分 90%) をそれぞれ3重量%を添加 し、実施例1と同様にペレット化して、ASTM物性用 試験片の成形を試みた。その組成比を表 4 に示す。しか し、成形物は金型から取り出すとき柔らかすぎて、大き く変形し、物性等を測定することができなかった。

14

### 【0050】〔成形条件による成形性評価〕

#### 実施例 12~13

製造例2で得られた乳酸系ポリマーB、分散剤、核剤、 及び結晶化促進剤を表5に示す割合で、実施例2と同様 にペレット化して、射出成形機シリンダー設定温度18 0~200℃の条件にて溶融し、金型の設定温度をDS Cにて測定した降温時結晶化温度のピーク範囲内で95 ℃、と110℃に変えた他は実施例2と同様にして成形 物を得た。試験片の評価結果を表5に示す。

#### 【0051】比較例 12~14

製造例2で得られた乳酸系ポリマーB、分散剤、核剤、 及び結晶化促進剤を表5に示す割合で、実施例2と同様 にペレット化して、射出出成形機シリンダー設定温度1 80~200℃の条件にて溶融し、金型の設定温度をD SCにて測定した降温時結晶化温度のピーク範囲を外れ た温度に変えた他は実施例2と同様にして成形物を得 た。金型の設定温度を30℃に設定したのを比較例12 30 に、130℃に設定したのを比較例13に、80℃に設 定したのを比較例14に示す。試験片の評価結果を表5 に示す。比較例7で得られた成形物は非晶性のため耐熱 性が劣った。比較例8及び9で得られた成形物は金型温 度がTg点以上で非晶性のため、金型から取り出すとき 柔らかすぎて大きく変形した。

## 【0052】比較例 15

実施例1の乳酸系ポリマーAの代わりにポリプロピレン 樹脂を用いて、金型温度を通常の設定温度である30℃ にした他は実施例1と同様にしてASTM物性用試験片 は実施例6と同様にして成形物を得た。結果を表3に示 40 の成形物を得た。試験片の測定結果を表5に示す。得ら れた成形物は土壌分解性が悪い。

[0053]

【表 1 】

15 16 ポリマー組成、分散剤、核剤、加工性改良剤、結晶化促進剤による成形性評価

	T l	最減少	靐	(%)	35	28	15	29	29	27
	土壤分解性					3 カ月後、外力によ			こ形が崩れ	った
	<b>7</b> 1 1	2 強度	()	8/cm²	) 12	9	7	8	9	9
	đ	计热性		(3)	150	149	L 4 B	148	150	147
	Ē	<b>戊形性</b>			優	優	優	良	侵	最優
桔晶	晶化化	足進剤	(重	量部)	ATBC 1	DIDA 1	DİDA 1	-	DIDA 3	DIDA 1
<i>1</i> .00 ±	1.性。	女良 剤	鱼	量部)	-	_	-	_	_	PSB 10
	ŧ	亥剤	(重	盘部)	142 3	161 3	149 5	147 3	9119 5	9 H 7 3
Ĺ	Ř	5.加量	(重	量部)	100	100	100	100	100	100
,		<b>ኒ</b> -乳	酸比	串(%)	80	90 .	75	76	90	100
7	成	分散	剤 (	重量》	) PCL 20	PCL 10	SB 10	PCL 5	PCL 10	-
## ·#	a	乳酸		リマ- 重量%	1	B 90	B 60 C 30	D 95	B 90	B 100
		-			実施例	実施例 2	実施例	実施例 4	実施例 5	実施例

[0054]

17 ポリマー組成、分散剤、核剤、加工性改良剤、結晶化促進剤による成形性評価

	実施例	実施例 8	実施例	実施例 1 0	実施例
ポ 乳酸系ポリマー 組 (重量%)	B 100	В 90	В 90	В 90	B 90
成 分散剤 (重量素)	_	PCL 10	PCL 10	PCL 10	PCL 10
L-乳酸比率(%)	100	90	à0	90	90
添加量(重量部)	100	100	100	100	100
核剤 (重量部)	<b>444</b> 3	111 3	カオリン JP100 3	ગ્ <b>યત્રે</b> 3	カオリンクレ - 3
加工性改良剤 (重量部)	PSB 5	P\$B 10	-	_	-
結晶化促進剤 (重量部)	DIDA 1	DIDA 1	DIDA 1	DIDA 1	DIDA 1
成形性	倭	最優	便	優	優
耐熱性 (℃)	148	147	149	149	149
衝擊強度 (kg/cm²)	8	10	9	9	9
土壤分解性	3 カ月省	後、外力に	こより容易	易に形が角	月れた
重量減少率 (%)	23	32	27	28	28

【0055】 【表3】

19 20 ポリマー組成、分数剤、核剤、加工性改良剤、結晶化促進剤による成形性評価

	比較例	比較例 2	比較例	比較例 4	比較例 5	比較例 6
ポ 乳酸系ポリマー 组 (重量が)	B 100	B 30 C 60	B 90	В 90	B 90	B 90
成 分散剤 (重量%)	-	PCL 10	PCL 10	PCL 10	PCL 10	PCL 10
1-乳酸比率(%)	100	60	90	90	90	90
添加量(重量部)	100	100	100	100	100	100
按剤 (重量部)	947 3	9#7 3	-	111 20	917 3	911 3
加工性改良剤(重量部)	_	-	-	-	_	PSB 30
結晶化促進剤 (重量部)	DIDA 1	DIDA 1	-	DIDA L	DIDA11	DIDA 1
成形性	優	不良	不良	良	良	不良
耐熱性 (*C)	148	58	58	149	120	_
衝撃強度 (kg/cu²)	2	_	-	4	4	15
土壤分解性	3 7	3 カ月後、外力により容易に形が崩れ			ジが崩れが	<u>.</u>
重量減少率 (%)	10	28	28	31	30	35

[0056]

21 22 ポリマー組成、分散剤、核剤、加工性改良剤、結晶化促進剤による成形性評価

				比較例 7	比較例 8	比較例 9	比較例 1 0	比較例 1 1
ポリ	組	:	系ポリマー (重量が)	B 90	B 90	В 90	B 90	B 90
7	成	分散	剤(重量%)	PCL 10	PCL 10	PCL 10	PCL 10	PCL 10
		1-乳	酸比率(%)	90	90	90	90	90
<u>.</u>		添加量	(重量部)	100	100	100	100	100
		核剤	(重量部)	##¶>UW 3	カナリンナイ ト 3	1111RP 3	合成 沙 3	ን <b>ሀ</b> ቱ 3
加	工性	改良剂	(重量部)	_	-	-	_	-
桔	晶化	促進剤	(重量部)	DIDA 1	DIDA 1	DIDA 1	DIDA 1	DIDA I
		成形性		不良	不良	不良	不良	不良
		耐熱性	(%)	-	_	•	_	_
	衝	整強度	(kg/cm²)	-	-	-	-	-
	±	壤分解	性	-	-	-	_	_
	重	量減少	率 (%)	-	_	_		_

[0057]

ポリマー組成、分飲剤、核剤、加工性改良剤、結晶化促進剤による成形性評価

	実施例 12	実施例 1 3	比較例 1 2	比較例 13	比較例 14	比較例 15
ポ 乳酸系ポリマー (重量が)	B 90	B 90	B 90	B 90	B 90	まりプロ ピレン 樹脂
成 分散剤 (重量が)	PCL 10	PCL 10	PCL 10	PCL 10	PCL 10	(a) //a
L-乳酸比率(%)	90	90	90	90	90	
添加量 (重量部)	100	100	100	100	100	100
核剤 (重量部)	<i>ት</i> የተመሰው 3	१०१ ३	949 3	111 3	9h9 3	-
加工性改良剤(重量部)	-	_	_	_	-	_
結晶化促進剤 (重量部)	DIDA 1	DIDA 1	DIDA 1	DIDA 1	DIDA 1	
金型温度 (℃)	95	110	3.0	130	80	30
成形性	優	優	良	不良変形	不良変形	優
耐熱性 (℃)	150	149	57	58	58	151
衝擊強度 (kg/cm²)	8	8	_	_	_	12
土壤分解性	3 カ	月後、外	カにより	容易に形が	崩れた	変化無
重量减少率 (%)	28	28	30	29	31	0

## [0058]

と耐衝撃性が優れており、電子レンジ等の耐熱用、食品 用トレー、飲料カップ等に好適に利用される。更に、廃\*

\* 棄物として地中に埋設されたり海や川に投棄された場 【発明の効果】本発明の乳酸系ポリマー成形物は耐熱性 30 合、紙や木等の天然物と同じように自然環境下で比較的

短い期間の内に無害な水と炭酸ガスに分解する。

## フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

// B 2 9 C 45/00

9543-4F

(CO8L 67/04

9:06)

B 2 9 K 67:00

(72) 発明者 北原 泰広

神奈川県横浜市栄区笠間町1190番地 三井 東圧化学株式会社内

(72)発明者 味岡 正伸

神奈川県横浜市栄区笠間町1190番地 三井 東圧化学株式会社内